

発信人 日本国特許庁(国際予備審査機関)	
出願人代理人	P C T
清水 初志	
殿	
あて名	国際予備審査請求書
〒300-0847	の受理通知書
茨城県土浦市卸町1-1-1 関鉄つくばビ ル6階 清水橋本国際特許事務所	,
	(法施行規則第54条第1項)
PCT/JP03/02918 PE402	[PCT規則59.3 (e) 及び61.1 (b) 第1文、 実施細則601 (a)]
	発送日(日.月.年) 16.09.03
出願人又は代理人	
PCT/JP03/02918 1 出願人(氏名又は名称) 1	2. 03. 03 12. 03. 02
科学技術振興事業団	
	•
1. 国際予備審査機関は、国際出願の国際予備審査	請求書を次の日に受理したことを通知する。
	8月03年
2. この受理の日は次に示す日である。	
* 管轄する国際予備審査機関が国際予備 (PCT規則61.1 (b))	審査請求書を受理した日 つ3.9.17
管轄する国際予備審査機関に代わって (PCT規則59.3(e))	国際予備審査請求書を受理した日
国際予備審査請求書の手続き補完書を	管轄する国際予備審査機関が受理した日
3. (注意) 受理の日は、優先日から19月	が経過している。
	に請求が国内段階移行時期を優先日から30月(これより遅い
	る効果はなく(PCT第39条(1))、国内段階移行の手続 限を規定する官庁もある)以内に行われなければならない。
しかし、官庁によっては、国際予備審査請	求の有無に関わらず30月(これより遅い期限を規定する官
庁もある)の期限が適用される場合がある。 様式PCT/IB/301の付属書類を参	
適用される期限の詳細については、PCTットサイトを参照すること。	出願人の手引、第II巻、国内段階およびWIPOインターネ
	FAX又は口頭により次の日に行った連絡を確認するためのも
	· ·
4. 上記の3に該当する場合に限り、この通知書の	写しを国際事務局に送付した。
4. 上記の3に該当する場合に限り、この通知書の3	写しを国際事務局に送付した。 権限のある職員
×	

BEST AVAILABLE COPY

発信人 日本国特許庁 (国際予備審査機関)

階 清水橋本国際特許事務所

出願人代理人

10/507275



PCT 国際予備審査報告の送付の通知書

> (法施行規則第57条) [PCT規則71.1]

発送日 (日.月.年)

20.1.2004

出願人又は代理人 の書類記号

清水 初志

300-0847

あて名

M3-A0201P

重要な通知

国際出願番号

PCT/JP03/02918

国際出願日

12.03.03 (日.月.年)

優先日 (日.月.年)

12.03.02

出願人 (氏名又は名称)

科学技術振興事業団

茨城県土浦市卸町1-1-1 関鉄つくばビル6

- 1. 国際予備審査機関は、この国際出願に関して国際予備審査報告及び付属書類が作成されている場合には、それらをこの 送付書とともに送付することを、出願人に通知する。
- 2. 国際予備審査報告及び付属書類が作成されている場合には、すべての選択官庁に通知するために、それらの写しを国際 事務局に送付する。
- 3. 選択官庁から要求があったときは、国際事務局は国際予備審査報告(付属書類を除く)の英語の翻訳文を作成し、それ をその選択官庁に送付する。

4. 注 意

出願人は、各選択官庁に対し優先日から30月以内に(官庁によってはもっと遅く)所定の手続(翻訳文の提出及び国内 手数料の支払い)をしなければならない(PCT39条(1))(様式PCT/IB/301とともに国際事務局から送付 された注を参照)。

国際出願の翻訳文が選択官庁に提出された場合には、その翻訳文は、国際予備審査報告の付属書類の翻訳文を含まなけれ ばならない。

この翻訳文を作成し、関係する選択官庁に直接送付するのは出願人の責任である。

選択官庁が適用する期間及び要件の詳細については、PCT出願人の手引き第Ⅱ巻を参照すること。

名称及びあて名

日本国特許庁 (IPEA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 権限のある職員

特 許 庁 長 官

3 1 3 1

3448 電話番号 03-3581-1101

様式PCT/IPEA/416 (1992年7月)

(添付用紙の注意書きを参照)

1. 文献の写しの請求について

国際予備審査報告に記載された文献であって国際調査報告に記載されていない文献の複写

特許庁にこれらの引用文献の写しを請求することもできますが、独立行政法人工 業所有権総合情報館(特許庁庁舎2階)で公報類の閲覧・複写および公報以外の 文献複写等の取り扱いをしています。

[担当及び照会先]

〒100-0013 東京都千代田区霞が関3丁目4番3号(特許庁庁舎2階) 独立行政法人工業所有権総合情報館

【公報類】

閲覧部 TEL 03-3581-1101 内線3811~2

【公報以外】

資料部 TEL 03-3581-1101 内線3831~3

また、(財)日本特許情報機構でも取り扱いをしています。 これらの引用文献の複写を請求する場合は下記の点に注意してください。

(申込方法)

- - ○特許・実用新案及び意匠の種類
 - 〇出願公告又は出願公開の年次及び番号(又は特許番号、登録番号)
 - ○必要部数
- (2) 公報以外の文献の場合は、下記の点に注意してください。
 - ○国際予備審査報告の写しを添付してください(返却します)

[申込み及び照会先]

〒135-0016 東京都江東区東陽4-1-7 佐藤ビル 財団法人 日本特許情報機構 情報処理部業務課 TEL 03-3508-2313

- 注) 特許庁に対して文献の写しの請求をすることができる期間は、国際出願 日から7年です。
- 2. 各選択官庁に対し、国際出願の写し(既に国際事務局から送達されている場合は除く)及びその所定の翻訳文を提出し、国内手数料を支払うことが必要となります。 その期限については各国ごとに異なりますので注意してください。(条約第22条、第39条及び第64条(2)(a)(i)参照)

PCT

国際予備審査報告

(法第12条、法施行規則第56条) [PCT36条及びPCT規則70]

出願人又は代理人 の書類記号 M3-A0201P	今後の手続きについては、国際予備審査報告の送付通知(ほれPUI) IPEA/416)を参照すること。
国際出願番号 PCT/JP03/02918	国際出願日 (日.月.年) 12.03.03 (日.月.年) 12.03.02
国際特許分類 (IPC) Int. Cl' Cl2N15, A61K45/00, 38/00, 39/395, A61P35/00,	/12, C07K14/47, 16/18, C12Q1/48, C12P21/02, G01N33/50, 33/15, 33/53, 43/00
出願人 (氏名又は名称) 科学技術振興事業	团
1. 国際予備審査機関が作成したこの 2. この国際予備審査報告は、この表	国際予備審査報告を法施行規則第57条(PCT36条)の規定に従い送付する。 紙を含めて全部で6 ページからなる。
	附属書類、つまり補正されて、この報告の基礎とされた及び/又はこの国際予備審 む明細書、請求の範囲及び/又は図面も添付されている。 「実施細則第607号参照)
3. この国際予備審査報告は、次の内	
I × 国際予備審査報告の基础 II 優先権	楚
III × 新規性、進歩性又は産	業上の利用可能性についての国際予備審査報告の不作成
IV 発明の単一性の欠如	ミする新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての見解、それを裏付けるため
V × PCT35条(2)に規定 の文献及び説明 VI ある種の引用文献	でする対象性、進少性人は産業工の行が行品に
VII 国際出願の不備	
VⅢ × 国際出願に対する意見	

国際予備審査の請求書を受理した日 29.08.03	国際予備審査報告を作成した日 08.01.04
名称及びあて先 日本国特許庁(IPEA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	特許庁審査官(権限のある職員) 4B 3131 上條 肇 電話番号 03-3581-1101 内線 3448

国際予備審査報告

国際出願番号 PCT/JP03/02918

I. 国際予備審査報告の基礎	
1. この国際予備審査報告は下記の出願書類に基づいて作成。 応答するために提出された差し替え用紙は、この報告書 PCT規則70.16,70.17)	された。 (法第6条 (PCT14条) の規定に基づく命令に こおいて「出願時」とし、本報告書には添付しない。
× 出願時の国際出願書類	
明細書 第ページ、 明細書 第 ページ、	出願時に提出されたもの 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの
明細書第一ページ、	付の書簡と共に提出されたもの
請求の範囲 第項、 請求の範囲 第項、	出願時に提出されたもの PCT19条の規定に基づき補正されたもの
請求の範囲 第 項、	国際予備審査の請求書と共に提出されたもの
請求の範囲 第	一
	、 出願時に提出されたもの
図面 第 ページ/図 図面 第 ページ/図	. —————————————————————————————————————
図面 第ページ/図	」、 付の書簡と共に提出されたもの
明細書の配列表の部分 第ページ、	出願時に提出されたもの
明細書の配列表の部分 第 ページ、明細書の配列表の部分 第 ページ、	国際予備審査の請求書と共に提出されたもの 付の書簡と共に提出されたもの
明細書の配列表の部分 第ベージ、	
2. 上記の出願書類の言語は、下記に示す場合を除くほか、	この国際出願の言語である。
上記の書類は、下記の言語である	ある。
国際調査のために提出されたPCT規則23.1(b)に	ハう翻訳文の言語
□ PCT規則48.3(b)にいう国際公開の言語	ナルにつけらる無部本の会所
国際予備審査のために提出されたPCT規則55.2ま	では55. 3にいり一般歌文の言語
3. この国際出願は、ヌクレオチド又はアミノ酸配列を含ん	でおり、次の配列表に基づき国際予備審査報告を行った。
この国際出願に含まれる書面による配列表	
	配列表
出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に	
出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に	
出願後に提出した書面による配列表が出願時におり	る国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述
書の提出があった 事のによる配列表に記載した配列と磁気ディスクに	よる配列表に記録した配列が同一である旨の陳述書の提出
	S S DID TO THE STATE OF THE STA
4. 補正により、下記の書類が削除された。 明細書 第	•
	ージ/図
	てお川屋はたいはて明二の体型を持ちゃとなるのも可以と
5.] この国際予備審査報告は、補充欄に示したように、相 カスので、その補正がされたかったものとして作成し	正が出願時における開示の範囲を越えてされたものと認めらた。(PCT規則70.2(c) この補正を含む差し替え用紙は上
記1. における判断の際に考慮しなければならず、本	報告に添付する。)

国際予備審査報告

国際出願番号 PCT/JP03/02918

ш.	新規性、進歩性又は産業	上の利用可能性につ	いての国際予備	審査報告	の不作成		<u>-</u>
1.	次に関して、当該請求の範 審査しない。	囲に記載されている	発明の新規性、 ·	進歩性又	は産業上の利用可能	性につき、	次の理由により
Г	国際出願全体				••		•
_ [×	: 請求の範囲	10, 12-14					
理由			•	•		•	·
连 一			,				_ 1 + = 1 +
Ш	この国際出願又は請求の範次の事項を内容としている		こと)。		は、国際予備	番査をする	ことを要しない
		. ·			•		
			:	÷ .		· .	
	. •	·					:
		*					
	明細書、請求の範囲若しく 記載が、不明確であるため				すること)。	: .	<u>·</u> の
							•
					• :		
				٠.			
	•					· ·	·
			•				•
		•		:			-
\Box	、 全部の請求の範囲又は請求	の範囲	. •			が、明紀	田舎による十分な
لب	裏付けを欠くため、見解を		0				
					.•		
×	請求の範囲	10, 12-14		につ	いて、国際調査報告	告が作成され	いていない。
2.	ヌクレオチド又はアミノ酸 ガイドライン) に定める基						等の作成のための
	■ 書面による配列表が提	出されていない又は	所定の基準を清	たしてい	ない。	•	
	□ 磁気ディスクによる配	列表が提出されてい	ない又は所定の	基準を満	たしていない。		



国際出願番号 PCT/JP03/02918

EL AVI	•		٠.
. 見解			
新規性(N)	請求の範囲	1-6, 8-9, 11	. 7
MINELE (IV)	請求の範囲	7	
進歩性(IS)	請求の範囲		• :
	請求の範囲	1-9, 11	·
産業上の利用可能性(IA)	請求の範囲 請求の範囲	1-9, 11	

文献1:JP 60-185719 A(味の素 文献2:Jpn.J.Pharmacol.,1993 文献3:J.Biol.Chem.,2001,276 文献4:J.Cell.Sci.,1994,107(,63(2),p.195-202 (46),p.42744-52 Pt1),p.253-65		
文献及び説明 (PCT規則70.7) 文献1: JP 60-185719 A(味の素文献2: Jpn. J. Pharmacol., 1993文献3: J. Biol. Chem., 2001, 276文献4: J. Cell. Sci., 1994, 107(文献5: Genes Cells, 1996, 1(11文献6: J. Biol. Chem., 1996, 271文献7: J. Biol. Chem., 1994, 269文献8: JP 2001-161398 A(株式文献9: EP 1184665 A1(MEDICAL文献10: WO 01/11367 A1(株式会文献11: Anal. Biochem., 2002 F	,63(2),p.195-202 (46),p.42744-52 Pt1),p.253-65),p.977-93 (7),p.3779-86 (49),p.31034-40 会社医学生物学研究所 & BIOLOGICAL LABORA' 会社医学生物学研究所)	TORIES CO., LTD.)2002.	03. 06
文献1: JP 60-185719 A(味の素 文献2: Jpn. J. Pharmacol., 1993 文献3: J. Biol. Chem., 2001, 276 文献4: J. Cell. Sci., 1994, 107(文献5: Genes Cells, 1996, 1(11 文献6: J. Biol. Chem., 1996, 271 文献7: J. Biol. Chem., 1994, 269 文献8: JP 2001-161398 A(株式 文献9: EP 1184665 A1(MEDICAL 文献10: WO 01/11367 A1(株式会 文献11: Anal. Biochem., 2002 F 請求の範囲7に係る発明は、 進歩性を有しない。 文献1には、ヒト由来の細胞 記載されている。	,63(2),p.195-202 (46),p.42744-52 Pt1),p.253-65),p.977-93 (7),p.3779-86 (49),p.31034-40 会社医学生物学研究所 & BIOLOGICAL LABORA 会社医学生物学研究所) eb,301(1),p.65-74 国際調査報告に引用さ に対し強い生育阻害作	FORIES CO.,LTD.)2002. 2001.02.15 れた上記文献1-2に対し 用を有するスタウロス:	ン新規性 ポリンカ
文献1: JP 60-185719 A(味の素文献2: Jpn. J. Pharmacol., 1993文献3: J. Biol. Chem., 2001, 276文献4: J. Cell. Sci., 1994, 107(文献5: Genes Cells, 1996, 1(11文献6: J. Biol. Chem., 1996, 271文献7: J. Biol. Chem., 1994, 269文献8: JP 2001-161398 A(株式文献9:EP 1184665 A1(MEDICAL文献10:WO 01/11367 A1(株式会文献11: Anal. Biochem., 2002 下 請求の範囲7に係る発明は、	,63(2),p.195-202 (46),p.42744-52 Pt1),p.253-65),p.977-93 (7),p.3779-86 (49),p.31034-40 会社医学生物学研究所 & BIOLOGICAL LABORA 会社医学生物学研究所) eb,301(1),p.65-74 国際調査報告に引用さ に対し強い生育阻害作	FORIES CO.,LTD.)2002. 2001.02.15 れた上記文献1-2に対し 用を有するスタウロス:	ン新規性 ポリンカ
文献1: JP 60-185719 A(味の素文献2: Jpn. J. Pharmacol., 1993文献3: J. Biol. Chem., 2001, 276文献4: J. Cell. Sci., 1994, 107(文献5: Genes Cells, 1996, 1(11文献6: J. Biol. Chem., 1996, 271文献7: J. Biol. Chem., 1994, 269文献8: JP 2001-161398 A(株式文献9:EP 1184665 A1(MEDICAL文献10:WO 01/11367 A1(株式会文献11: Anal. Biochem., 2002 下 請求の範囲7に係る発明は、	,63(2),p.195-202 (46),p.42744-52 Pt1),p.253-65),p.977-93 (7),p.3779-86 (49),p.31034-40 会社医学生物学研究所 & BIOLOGICAL LABORA 会社医学生物学研究所) eb,301(1),p.65-74 国際調査報告に引用さ に対し強い生育阻害作	FORIES CO.,LTD.)2002. 2001.02.15 れた上記文献1-2に対し 用を有するスタウロス:	ン新規性 ポリンカ
文献1: JP 60-185719 A(味の素文献2: Jpn. J. Pharmacol., 1993文献3: J. Biol. Chem., 2001, 276文献4: J. Cell. Sci., 1994, 107(文献5: Genes Cells, 1996, 1(11文献6: J. Biol. Chem., 1996, 271文献7: J. Biol. Chem., 1994, 269文献8: JP 2001-161398 A(株式文献9: EP 1184665 A1(MEDICAL文献10: WO 01/11367 A1(株式经文献11: Anal. Biochem., 2002 F 請求の範囲7に係る発明は、 文献1には、ヒト由来の細胞記載されている。	,63(2),p.195-202 (46),p.42744-52 Pt1),p.253-65),p.977-93 (7),p.3779-86 (49),p.31034-40 会社医学生物学研究所 & BIOLOGICAL LABORA 会社医学生物学研究所) eb,301(1),p.65-74 国際調査報告に引用さ に対し強い生育阻害作	FORIES CO.,LTD.)2002. 2001.02.15 れた上記文献1-2に対し 用を有するスタウロス:	ン新規性 ポリンカ

国際予備審査報告

国際出願に対する意見

請求の範囲、明細書及び図面の明瞭性又は請求の範囲の明細書による十分な裏付についての意見を次に示す。

請求の範囲7は、「請求項6のスクリーニング方法によって選択される」という所望の性質により定義された化合物を有効成分として含有する、細胞増殖の抑制剤に関するものである。そして、請求の範囲7はそのような性質を有するあらゆる化合物を有効成分として含有する、細胞増殖の抑制剤を包含するものであるが、PCT5条の意味において開示されているのは、クレームされた化合物のごくわずかな部分に過ぎず、PCT6条の意味での明細書の開示による表された化合物のごと認められる。

また、「請求項6のスクリーニング方法によって選択される化合物を有効成分として含有する、細胞増殖の抑制剤」は、出願時の技術常識を勘案してもそのような性質を有する化合物の範囲を特定できないから、請求の範囲7は、PCT6条における明確性

の要件も欠いている。

よって、国際予備審査は明細書において、請求項6のスクリーニング方法によって 選択される(すなわち、Cdc7-ASK複合体のキナーゼ活性によるリン酸化レベルを低下 させる)ことが具体的に記載されている化合物を有効成分として含有する、細胞増殖 の抑制剤について行った。

補充欄 (いずれかの欄の大きさが足りない場合に使用すること)

欄の続き 第

請求の範囲1-9,11に係る発明は、国際調査報告に引用された上記文献3-11に対し

進歩性を有しない。 文献3には、マウスMCM2のN末端1-62位の部分に、Cdc7/ASK複合体によってリン酸化 されるアミノ酸残基が含まれていること、およびCdc7/ASK複合体のキナーゼ活性が真 核生物のDNA複製において必須であることが記載されている。

文献4には、BM28(MCM2のヒトホモログ)のアミノ酸配列が記載されている。

文献5には、マウスMCM2のアミノ酸配列が記載されている。

文献6-7には、蛋白質リン酸化酵素によりリン酸化された該蛋白質をトリプシン処 理し、*Pを標識に用いて、該酵素によりリン酸化されるアミノ酸を含むペプチド断片を特定し、さらに該断片をエドマン分解を用いて解析することで該リン酸化されるア ノ酸を特定する方法が記載されており、該方法は本願優先権主張時における周知技 術であると認められる。

文献8-11には、被リン酸化蛋白質においてリン酸化されるアミノ酸のリン酸化状態 を識別する抗体を利用した、蛋白質リン酸化酵素の活性測定方法、および該方法を用 いた、該蛋白質リン酸化酵素の、該被リン酸化蛋白質に対するリン酸化酵素活性を阻害若しくは促進する化合物のスクリーニング方法が記載されており、両方法は本願優

先権主張時における周知技術であると認められる。

よって、文献3-5に記載されたMCM2において、Cdc7/ASK複合体によってリン酸化さ れるアミノ酸を特定し、該アミノ酸のリン酸化状態を識別する抗体を調製し、該抗体 を利用してCdc7/ASK複合体のキナーゼ活性を測定すること、該測定方法により、Cdc7/ASK複合体のキナーゼ活性を阻害若しくは促進する化合物をスクリーニングするこ と、および該スクリーニングによって得られた化合物を細胞増殖の抑制剤に用いる とは、当業者が容易になし得たことである。

Translation

Rec'd PET/PTO

PCT/JP2003/002918

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT 10/507275 (PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference M3-A0201P	FOR FURTHER ACTION	See Notific Preliminary	cation of Transmittal of International Examination Report (Form PCT/IPEA/416)	
International application No.	International filing date (day/n	nonth/year)	Priority date (day/month/year)	
PCT/JP2003/002918	12 March 2003 (12.03	3.2003)	12 March 2002 (12.03.2002)	
International Patent Classification (IPC) or n C12N 15/12, C07K 14/47, 16/18 39/395, A61P 35/00, 43/00	ational classification and IPC, C12Q 1/48, C12P 21/02, G	01N 33/50, 3	33/15, 33/53, A61K 45/00, 38/00,	
Applicant JAPAN SC	EENCE AND TECHNOLO	OGY CORI	PORATION	
and is transmitted to the applicant a	ccording to Article 36.		national Preliminary Examining Authority	
This REPORT consists of a total of	sheets, includi	ng this cover	sheet.	
amended and are the basis for 70.16 and Section 607 of the	nied by ANNEXES, i.e., sheets or this report and/or sheets contact Administrative Instructions undotal of sheets.	ining rectifica	on, claims and/or drawings which have been ations made before this Authority (see Rule	
This report contains indications rel	ating to the following items:			
I Basis of the report				
II Priority			11 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	
III Non-establishment	of opinion with regard to novel	ty, inventive s	tep and industrial applicability	
IV Lack of unity of in				
V Reasoned statemer citations and expla	December 25 and a state of the			
VI Certain documents	cited			
VII Certain defects in the international application				
VIII Certain observations on the international application				
Date of submission of the demand	Date	of completion	of this report	
29 August 2003 (29.0			January 2004 (08.01.2004)	
Name and mailing address of the IPEA/JF	Auth	orized officer		
Raccimile No.	Tele	phone No.		

Facsimile No.



INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

Into onal application No.

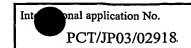
PCT/JP2003/002918

I.]	Basis	s of the re	eport
1.	With	regard to	o the elements of the international application:*
	X	the inte	ernational application as originally filed
	Ħ	the des	cription:
		pages	, as originally filed
		pages	, filed with the demand
		pages	, filed with the letter of
		the clai	·
	لــا	pages	, as originally filed
		pages	, as amended (together with any statement under Article 19
		pages	, filed with the demand
	•	pages	, filed with the letter of
	\Box	the dra	wings:
	اـــا	pages	, as originally filed
		pages	, filed with the demand
		pages	, filed with the letter of
		the seans	ence listing part of the description:
	ш	pages	, as originally filed
		pages	, filed with the demand
		pages	, filed with the letter of
2.	the	internatio se elemer	to the language, all the elements marked above were available or furnished to this Authority in the language in which and application was filed, unless otherwise indicated under this item. ats were available or furnished to this Authority in the following language which is: anguage of a translation furnished for the purposes of international search (under Rule 23.1(b)).
	-	•	nguage of a translation furnished for the purposes of international search (under Rule 25.1(6)).
	\vdash		nguage of the translation furnished for the purposes of international preliminary examination (under Rule 55.2 and/
	<u> </u>	or 55.	3).
3.	Wi pre	th regard liminary e	to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application, the international examination was carried out on the basis of the sequence listing:
		ā	ned in the international application in written form.
		5	ogether with the international application in computer readable form.
	<u>_</u>	5	hed subsequently to this Authority in written form.
	<u>_</u>	=	hed subsequently to this Authority in computer readable form.
		intern	statement that the subsequently furnished written sequence listing does not go beyond the disclosure in the ational application as filed has been furnished.
	\boxtimes		tatement that the information recorded in computer readable form is identical to the written sequence listing has furnished.
4.		The a	mendments have resulted in the cancellation of:
			the description, pages
			the claims, Nos.
			the drawings, sheets/fig
5.		This re	eport has been established as if (some of) the amendments had not been made, since they have been considered to go d the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).**
*	in	olacement this report 170.17).	sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to rt as "originally filed" and are not annexed to this report since they do not contain amendments (Rule 70.16
*:			nent sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and annexed to this report.
	2211)	, , spracen	(

INTERNATIONAL PRELEMARY EXAMINATION REPORT

III. Non-e	establishment of opinion with regard to novelty, inventive step and industrial applicability
The quindustr	uestions whether the claimed invention appears to be novel, to involve an inventive step (to be non obvious), or to be ially applicable have not been examined in respect of:
	the entire international application.
\boxtimes	claims Nos
becaus	e:
	the said international application, or the said claims Nos relate to the following subject matter which does not require an international preliminary examination (specify):
	the description, claims or drawings (indicate particular elements below) or said claims Nosare so unclear that no meaningful opinion could be formed (specify):
	the claims, or said claims Nos are so inadequately supported by the description that no meaningful opinion could be formed.
\boxtimes	no international search report has been established for said claims Nos
2. A mear sequen	ningful international preliminary examination cannot be carried out due to the failure of the nucleotide and/or amino acid ce listing to comply with the standard provided for in Annex C of the Administrative Instructions:
	the written form has not been furnished or does not comply with the standard.
	the computer readable form has not been furnished or does not comply with the standard.
	·

INTERNATIONAL PRELAMARY EXAMINATION REPORT



V.	Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability;
	citations and explanations supporting such statement

Statement			
Novelty (N)	Claims	1-6, 8-9, 11	YE:
	Claims	7	NO
Inventive step (IS)	Claims .		YE
	Claims	1-9, 11	NO
Industrial applicability (IA)	Claims	1-9, 11	YE
	Claims		NO

2. Citations and explanations

Document 1: JP, 60-185719, A (Ajinomoto Co., Inc.), 21 September, 1985 (21.09.85)

Document 2: Jpn. J. Pharmacol., 1993, 63 (2), pages 195-202

Document 3: J. Biol. Chem., 2001, 276 (46), pages 42744-42752

Document 4: J. Cell. Sci., 1994, 107 (Pt1), pages 253-265

Document 5: Genes Cells, 1996, 1 (11), pages 977-993

Document 6: J. Biol. Chem. 1996, 271 (7), pages 3779-3786

Document 7: J. Biol. Chem. 1994, 269 (49), pages 31034-31040

Document 8: JP, 2001-161398, A (Medical & Biological Laboratories Co., Ltd.), 19 June, 2001 (19.06.01)

Document 9: EP, 118665, A1 (Medical & Biological Laboratories Co., Ltd.), 6 March, 2002 (06.03.02)

Document 10: WO, 01-11367, A1 (Medical & Biological Laboratories Co., Ltd.), 15 February, 2001 (15.02.01)

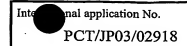
Document 11: Anal. Biochem., February 2002, 301 (1), pages 65-74

The subject matter of claim 7 does not appear to be novel or to involve an inventive step in view of documents 1 and 2 cited in the ISR.

Document 1 describes staurosporine that has a strong effect of inhibiting the growth of cells derived from humans.

Document 2 describes the compound, K-252a, that inhibits the proliferation of smooth muscle cells derived from bovines.

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT



VIII. Certain observations on the international application

The following observations on the clarity of the claims, description, and drawings or on the question whether the claims are fully supported by the description, are made:

The subject matter of claim 7 relates to a cell-proliferation inhibitor that contains a compound defined by a desired property, i.e., being "selected by a screening method of claim 6," as an active ingredient. The subject matter of claim 7 encompasses the cell-proliferation inhibitors that contain any of the compounds of such property, as an active ingredient; however, only a small part of the compounds claimed therein are disclosed as meant in PCT Article 5, and it is not supported by the disclosure in the specification in the sense of PCT Article 6.

For the "cell-proliferation inhibitors that contain compounds selected by the screening method of claim 6, as an active ingredient," it is impossible to define the scope of compounds having such property, even in view of the common technical knowledge at the time of the filing, and so the subject matter of claim 7 does not satisfy the requirement of clarity of PCT Article 6.

This International Preliminary Examination is therefore carried out only on the cell-proliferation inhibitors containing as an effective ingredient the compounds that are concretely described as being selected by means of the screening method of claim 6 (i.e., lowering the level of phosphorylation by the kinase activity of a Cdc7/ASK complex).

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

Supplemental Box

(To be used when the space in any of the preceding boxes is not sufficient)

Continuation of: V

The subject matters of claims 1-9 and 11 do not appear to involve an inventive step in view of documents 3-11 cited in the ISR.

Document 3 describes that an amino acid residue to be phosphorylated by a Cdc7/ASK complex is contained in the first to sixty-second places of the N-terminus of mouse MCM2 and that the kinase activity of Cdc7/ASK complex is essential to the DNA replication of eukaryotes.

Document 4 describes the amino acid sequence of BM28 (human homologue of MCM2).

Document 5 describes the amino acid sequence of mouse MCM2.

Documents 6 and 7 describe a method wherein (1) a protein phosphorylated by a protein kinase is trypsinized, (2) the peptide fragment that contains the amino acids to be phosphorylated by the said protein kinase is identified by means of ³²P used as a label, and then (3) the said fragment is analyzed by means of the Edman degradation, whereby the said amino acids to be phosphorylated are identified, and so such method was a well-known technology at the priority time claimed in the present application.

Documents 8-11 describe (a) methods for measuring the activity of a protein kinase by means of an antibody to recognize the state of amino acid phosphorylation in a protein to be phosphorylated, and (b) screening methods for compounds that inhibit or promote the protein-phosphorylation activity of the said protein kinase on the said protein to be phosphorylated, and so such methods of both (a) and (b) were well-known technologies at the priority time claimed in the present application.

Accordingly, a person skilled in the art could have easily (1) identified the amino acids to be phosphorylated by a Cdc7/ASK complex in MCM2 described in documents 3-5, prepared an antibody to recognize the state of phosphorylation of the said amino acids, and measured the kinase activity of the Cdc7/ASK complex by means of the said antibody; (2) screened compounds that inhibit or promote the kinase activity of a Cdc7/ASK complex by such measurement; and (3) used compounds obtained by means of such screening for cell-proliferation inhibitors.

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.